Rec'd acres 12 2005.

PCT/JP 03714026

20. 1. 2004

# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

Application Number:

2002年10月31日

RECEIVED

--

特願2002-317705

0 6 FEB 2004

**PCT** 

**WIPO** 

[ST. 10/C]:

願

出

[JP2002-317705]

出 願 人 Applicant(s):

昭和電工株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年11月14日





【書類名】

特許願

【整理番号】

11H140345

【提出日】

平成14年10月31日

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

B24B 37/00

【発明の名称】

金属研磨組成物、金属膜の研磨方法および基板の製造方

法

【請求項の数】

21

【発明者】

【住所又は居所】

千葉県千葉市緑区大野台一丁目1番1号 昭和電工株式

会社 研究開発センター内

【氏名】

佐藤 孝志

【発明者】

【住所又は居所】

千葉県千葉市緑区大野台一丁目1番1号 昭和電工株式

会社 研究開発センター内

【氏名】

西岡 綾子

【発明者】

【住所又は居所】

長野県塩尻市大字宗賀1番地 昭和電工株式会社 塩尻

生産・技術統括部内

【氏名】

魚谷 信夫

【特許出願人】

【識別番号】

000002004

【氏名又は名称】

昭和電工株式会社

【代理人】

【識別番号】

100064908

【弁理士】

【氏名又は名称】 志賀 正武

【選任した代理人】

【識別番号】 100108578

【弁理士】

【氏名又は名称】 高橋 詔男

【選任した代理人】

【識別番号】 100089037

【弁理士】

【氏名又は名称】 渡邊 隆

【選任した代理人】

【識別番号】 100101465

【弁理士】

【氏名又は名称】 青山 正和

【選任した代理人】

【識別番号】 100094400

【弁理士】

【氏名又は名称】 鈴木 三義

【選任した代理人】

【識別番号】 100107836

【弁理士】

【氏名又は名称】 西 和哉

【選任した代理人】

【識別番号】 100108453

【弁理士】

【氏名又は名称】 村山 靖彦

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 008707

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 9704938

【プルーフの要否】 要

【書類名】

明細書

【発明の名称】

金属研磨組成物、金属膜の研磨方法および基板の製造方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】 金属膜の研磨に用いられる金属研磨組成物において、金属膜表面にて重合して金属膜表面に重合膜を形成する膜形成化合物を含むことを特徴とする金属研磨組成物。

【請求項2】 前記膜形成化合物は、金属膜に含まれる金属、該金属の酸化物、該金属のイオンのいずれか1種以上を触媒として重合するものである請求項1に記載の金属研磨組成物。

【請求項3】 前記膜形成化合物が、フェノール化合物、芳香族ジアミン化合物から選ばれる少なくとも1種である請求項1または2に記載の金属研磨組成物。

【請求項4】 前記フェノール化合物は、2個以上のフェノール性水酸基を有する化合物である請求項3に記載の金属研磨組成物。

【請求項5】 前記2個以上のフェノール性水酸基を有する化合物が、カテコール、ピロガロール、ガリック酸、タンニン酸、ポリフェノールから選ばれる少なくとも1種である請求項4に記載の金属研磨組成物。

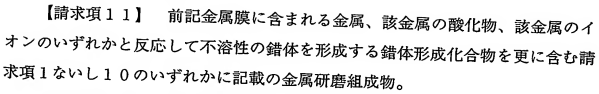
【請求項6】 前記ポリフェノールが、タンニンである請求項5に記載の金 属研磨組成物。

【請求項7】 前記金属研磨組成物が、酸化剤を更に含み、前記重合が酸化 重合である請求項1ないし6のいずれかに記載の金属研磨組成物。

【請求項8】 前記酸化剤が、酸素、オゾン、過酸化水素、過硫酸アンモニウムから選ばれる少なくとも1種である請求項3ないし7のいずれかに記載の金属研磨組成物。

【請求項9】 有機酸および/またはアミノ酸を更に含む請求項1ないし8のいずれかに記載の金属研磨組成物。

【請求項10】 前記有機酸が、酢酸、乳酸、リンゴ酸、クエン酸、酒石酸、グリコール酸、蓚酸、フタル酸から選ばれる少なくとも1種である請求項9に記載の金属研磨組成物。



【請求項12】 前記錯体形成化合物が、アゾール類である請求項11に記載の金属研磨組成物。

【請求項13】 前記アゾール類がベンゾトリアゾールである請求項12に 記載の金属研磨組成物。

【請求項14】 砥粒を更に含む請求項1ないし13のいずれかに記載の金 属研磨組成物。

【請求項15】 前記砥粒が、シリカ、アルミナ、セリア、有機砥粒から選ばれる少なくとも1種からなる請求項14に記載の金属研磨組成物。

【請求項16】 請求項1ないし15のいずれかに記載の金属研磨組成物であって、凹部を有する基板上に前記凹部を覆うように充填している金属膜の研磨に使用される金属膜研磨用金属研磨組成物。

【請求項17】 前記凹部を有する基板上には、バリヤ金属膜が形成されている請求項16に記載の金属膜研磨用金属研磨組成物。

【請求項18】 請求項1ないし17のいずれかに記載の金属研磨組成物であって、前記金属膜に含まれる金属が、銅または銅を含有する合金である金属膜研磨用金属研磨組成物。

【請求項19】 前記バリヤ金属膜が、タンタル系金属からなる請求項17または18に記載の金属研磨用金属研磨組成物。

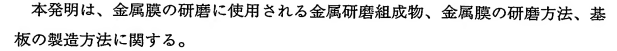
【請求項20】 請求項1ないし19のいずれかに記載の金属研磨組成物を 用いて金属膜を研磨して平坦化することを特徴とする金属膜の研磨方法。

【請求項21】 請求項20に記載の金属膜の研磨方法によって、凹部を有する基板上に形成され、前記凹部を覆うように充填している金属膜を研磨して平坦化する工程を有することを特徴とする基板の製造方法。

## 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】



[0002]

#### 【従来の技術】

IC (Integrated circuit;集積回路) やLSI (Large Scale Integration ;大規模集積回路) における技術の進歩により、それらの動作速度や集積規模が向上し、例えばマイクロプロセッサの高性能化やメモリチップの大容量化が急速に達成されている。これら高性能化には微細加工技術が大きく寄与しており、その微細加工技術のひとつとして、例えば、平坦化技術である化学機械研磨法が挙げられる。この化学機械研磨法は、多層配線工程における、層間絶縁膜、金属プラグ、配線金属を平坦化する際に採用されている。

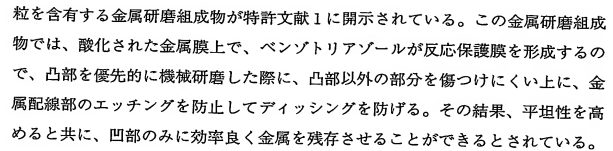
ところで、配線金属においては、近年、配線遅延の問題などから銅または銅合金を使用する試みがなされている。銅または銅合金を用いた配線の製造方法では、あらかじめ溝が形成され、必要があればタンタルや窒化タンタルなどのバリヤ金属膜が薄く形成された層間絶縁膜に、ダマシン法などにより銅または銅合金を堆積する。そして、層間絶縁膜上に余分に堆積した凸部の銅または銅合金を研磨し、平坦化して配線を形成させる。

#### [0003]

上記の製造方法における銅または銅合金の研磨法としては、例えば、砥粒を含有する研磨剤で処理する方法が考えられるが、銅または銅合金は一般的に柔らかいので、研磨剤のみで処理した場合には、スクラッチと呼ばれる傷がつきやすく、歩留まりが非常に低くなるという問題があった。また、銅はエッチング剤により溶解することからエッチング剤を添加した研磨剤が考えられるが、余分に堆積した銅または銅合金だけでなく金属配線部までもエッチングしてしまうので、平坦化ができないばかりか金属配線部が削れたディッシングという現象を生じる不都合が生じた。

#### [0004]

そこで、このような現象を防止する銅または銅合金からなる金属膜の研磨剤と して、過酸化水素、ベンゾトリアゾール、アミノ酢酸を含有し、必要があれば砥



また、特許文献2では、銅と反応して、水に難溶性でかつ銅よりも機械的に脆弱な銅錯体を生成する2-キノリンカルボン酸を含有する金属研磨組成物が開示されている。

#### [0005]

しかしながら、特許文献1に記載の金属研磨組成物は、平坦性やディッシング 防止には効果があるものの、ベンゾトリアゾールの防食作用が強いため、研磨速 度が著しく低下するという問題があった。また、特許文献2に記載の金属研磨組 成物では、2ーキノリンカルボン酸が著しく高価で工業的に使用することは難し かった。

## [0006]

ところで、近年、銅配線の寄生容量の関係から層間絶縁膜として $Low\kappa$ 材の使用が検討されている。 $Low\kappa$ 材としては無機系、有機系さまざまな材料が開発されているが、次世代の $Low\kappa$ 材としては、誘電率 2. 3 未満程度のものが必要とされている。このような誘電率を達成する為には、 $Low\kappa$ 材のポーラス化が必須と言われているが、ポーラス材料は機械的強度が弱く、従来行われているCMP研磨圧では破壊されてしまうという問題点があった(例えば非特許文献 1 参照)。しかしながら、上述した従来の研磨方法は高圧研磨を前提としており、低圧では高速研磨が困難であった。そのため、低圧で高速研磨が可能な研磨剤が求められている。

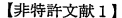
## [0007]

#### 【特許文献1】

特開平8-83780号公報(特許請求の範囲)

## 【特許文献2】

特開平9-55363号公報(特許請求の範囲)



「最新CMPプロセスと材料技術」、技術情報協会、2002年、p 133

[0008]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、ディッシングを防止して平坦性を高くし、金属膜特に銅膜の研磨の研磨速度を向上させて低圧での高速研磨を可能にし、しかも、歩留まりが向上する安価で工業的な金属研磨組成物を提供することを目的とする。さらには、この金属研磨組成物を用いた金属膜の研磨方法および基板の製造方法を提供することを目的とする。

[0009]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、上記課題の解決について鋭意検討した結果、金属膜の研磨において金属膜表面に重合して膜を形成する膜形成化合物を含む金属研磨組成物を用いれば、前記課題を解決できることを見出し、本発明を完成するに至った。

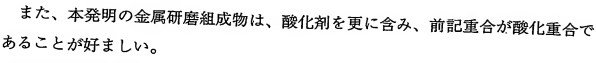
すなわち、本発明の金属研磨組成物は、金属膜の研磨に用いられる金属研磨組成物において、金属膜表面にて重合して金属膜表面に重合膜を形成する膜形成化合物を含むことを特徴としている。

[0010]

本発明の金属研磨組成物においては、前記膜形成化合物は、金属膜に含まれる 金属、該金属の酸化物、該金属のイオンのいずれか1種以上を触媒として重合す るものであることが好ましい。

また、膜形成化合物が、フェノール化合物、芳香族ジアミン化合物から選ばれる少なくとも1種であることが好ましく、前記フェノール化合物は、2個以上のフェノール性水酸基を有する化合物であることがさらに好ましく、前記2個以上のフェノール性水酸基を有する化合物が、カテコール、ピロガロール、ガリック酸、タンニン酸、ポリフェノールから選ばれる少なくとも1種であることが特に好ましい。さらに、前記ポリフェノールが、タンニンであることが好ましい。

[0011]



酸化剤を含む場合には、酸化剤が、酸素、オゾン、過酸化水素、過硫酸アンモニウムから選ばれる少なくとも1種であることが好ましい。

また、本発明の金属研磨組成物は、有機酸および/またはアミノ酸を更に含む ことができる。

有機酸および/またはアミノ酸を更に含む場合には、有機酸が、酢酸、乳酸、リンゴ酸、クエン酸、酒石酸、グリコール酸、蓚酸、フタル酸から選ばれる少なくとも1種であることが好ましい。

また、本発明の金属研磨組成物は、前記金属膜に含まれる金属、該金属の酸化物、該金属のイオンのいずれかと反応して不溶性の錯体を形成する錯体形成化合物を更に含むことができる。

錯体形成化合物を含む場合には、錯体形成化合物が、アゾール類であることが 好ましい。さらに、アゾール類の中でもベンゾトリアゾールが好ましい。

さらに、本発明の金属研磨組成物は、砥粒を更に含むことができる。

砥粒を含む場合には、砥粒として、シリカ、アルミナ、セリア、有機砥粒から 選ばれる少なくとも1種を用いることができる。

## [0012]

また、上述した金属研磨組成物においては、凹部を有する基板上に前記凹部を 覆うように充填している金属膜の研磨に使用される金属膜研磨用金属研磨組成物 であってもよい。

その場合、前記凹部を有する基板上には、バリヤ金属膜が形成されていてもよい。

また、前記金属膜に含まれる金属が、銅または銅を含有する合金からなることが好ましい。

バリヤ金属膜が形成された場合には、バリヤ金属膜が、タンタル系金属からなることが好ましい。

## [0013]

本発明の金属膜の研磨方法は、上述した金属研磨組成物を用いて金属膜を研磨



して、平坦化することを特徴としている。

本発明の基板の製造方法は、上述した金属膜の研磨方法によって、凹部を有する基板上に形成され、前記凹部を覆うように充填している金属膜を研磨して平坦化する工程を有することを特徴としている。

## [0014]

# 【発明の実施の形態】

以下、本発明の実施の形態について詳細に説明する。

はじめに、金属研磨組成物について説明する。この金属研磨組成物は、金属膜の研磨に用いられるものであって、金属膜表面にて重合して金属膜表面に重合膜を形成する膜形成化合物を含むものである。また、金属研磨組成物は、通常、水溶液である。

この金属研磨組成物で研磨される金属膜は、例えば、金属が充填されて配線をなす溝あるいは開口部が形成された基板上に形成されたものである。ここで、金属膜に含まれる金属としては、例えば、アルミニウム、銅、タングステン、ニッケル、タンタル、窒化タンタル、ルテニウムや白金などの白金族金属またはこれら金属の合金が挙げられる。これらの中でも、配線に用いられる銅または銅合金が好ましい。また、基板としては、例えば、半導体からなるものなどが使用される。

## [0015]

膜形成化合物としては、金属膜表面で選択的に重合して金属膜表面に重合膜を 形成するもの、重合した後に選択的に金属膜表面に化学的あるいは物理的に吸着 するものが挙げられ、いずれであっても構わないが、重合膜を均一に形成できる ことから、金属膜表面で選択的に重合して金属膜表面に重合膜を形成するものが 好ましい。

## [0016]

金属膜表面で選択的に重合して金属膜表面に重合膜を生成させるものとしては、金属膜が重合に関与するものが好ましく、中でも、金属膜表面での重合の選択性が高くなることから、金属膜の金属、その金属の酸化物、金属のイオンが、重合を促進する触媒などになりうるものが好ましい。

膜形成化合物の重合としては、酸化重合、縮合重合などが挙げられるが、簡便性などから酸化重合が好ましい。

ここで、酸化重合の一例として、フェノールの重合を下記式(1)に示す。この重合反応においては、2分子のフェノールが酸素と反応して重合するが、その際、金属イオンなどが触媒として働き、酸化重合を促進する。そして、このような重合反応が連鎖的に生じることで金属膜表面に重合膜が形成される。

【化1】

## [0018]

金属、金属酸化物、金属イオンが触媒として関与して酸化重合を起こす膜形成化合物としては、例えば、フェノール、クレゾール、カテコール、ピロカテコール、ハイドロキノン、ピロガロール、ガリック酸、コーヒー酸、タンニン酸、エラジ酸、カテキン、ピロカテキンなどの低分子のフェノール化合物、五倍子タンニン、没食子タンニン、チェストナットタンニン、タラタンニン、ガンビアタンニン、ミラボラムタンニン、スマックタンニンなどの加水分解型タンニン、ミモサタンニン、ケブラチョタンニン、ワットルタンニン、柿タンニンなどの縮合型タンニン、ネオクロロゲン酸、イソクロロゲン酸、クリプトクロロゲン酸などのクロロゲン酸、リグニン、ノボラック、ポリビニルフェノールなどのポリフェノール、ピリジン、pージアミノベンゼンなどの芳香族アミンが挙げられる。

# [0019]

これらのうち、好ましくは2個以上のフェノール性水酸基を有するフェノール化合物である。2個以上のフェノール性水酸基を有するフェノール化合物としては、クレゾール、カテコール、ピロカテコール、ハイドロキノン、ピロガロール、ガリック酸、コーヒー酸、タンニン酸、エラジ酸、カテキン、ピロカテキンなどの低分子フェノール化合物、五倍子タンニン、没食子タンニン、チェストナッ

トタンニン、タラタンニン、ガンビアタンニン、ミラボラムタンニン、スマック タンニンなどの加水分解型タンニン、ミモサタンニン、ケブラチョタンニン、ワ ットルタンニン、柿タンニンなどの縮合型タンニン、ネオクロロゲン酸、イソク ロロゲン酸、クリプトクロロゲン酸などのクロロゲン酸、リグニンなどのポリフ ェノールが挙げられる。更に好ましくは、一分子中に2個以上のフェノールを有 する化合物で、五倍子タンニン、没食子タンニン、チェストナットタンニン、タ ラタンニン、ガンビアタンニン、ミラボラムタンニン、スマックタンニンなどの 加水分解型タンニン、ミモサタンニン、ケブラチョタンニン、ワットルタンニン 、柿タンニンなどの縮合型タンニン、ネオクロロゲン酸、イソクロロゲン酸、ク リプトクロロゲン酸などのクロロゲン酸、リグニンなどのポリフェノールが挙げ られる。これらは重合性部位であるフェノール性基を2つ以上持つことから、重 合時、速やかに架橋して水不溶性の重合物を形成するため金属膜表面に効率的に 重合膜を形成させることができる。

また、上述した2個以上のフェノール性水酸基を有するフェノール化合物の中 でも、特に速やかに重合膜を形成する点で、カテコール、ピロガロール、ガリッ ク酸、タンニン酸、ポリフェノールが好ましい。さらに、ポリフェノールの中で は、タンニンが好ましい。

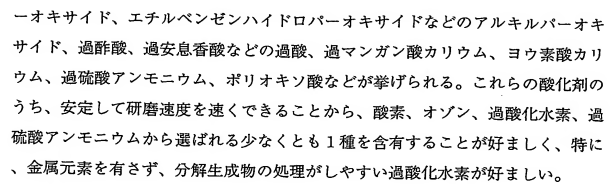
## [0020]

金属研磨組成物における膜形成化合物の含有量は、0.001~20質量%で あることが好ましく、0.002~5質量%であることがより好ましく、0.0 05~1質量%であることが更に好ましい。0.001質量%未満であると、エ ッチング抑制、研磨速度向上の効果が十分に発揮されないことがあり、20質量 %を超えると、含有量に比した効果が発揮されず、金属研磨速度を落とすばかり か経済的にも有利ではない。

## [0021]

金属研磨組成物には、更に酸化剤が含まれていることが好ましい。酸化剤が含 まれていれば、金属または金属合金を酸化することで、研磨速度をより向上させ ることができると共に、膜形成化合物の重合を促進させることができる。

酸化剤としては、例えば、酸素、オゾン、過酸化水素、 t ーブチルハイドロパ



## [0022]

酸化剤の含有量としては、金属研磨組成物中の0.01~30質量%であることが好ましく、0.1~20質量%であることがより好ましく、0.5~10質量%であることが更に好ましい。0.01質量%未満であると、十分な添加効果が得られず、研磨速度が向上しないことがあり、30質量%を超えると、含有量に比した効果が発揮されないため、無駄になるばかりか逆に研磨速度を抑制する場合もある。

#### [0023]

また、金属研磨組成物には、更に、有機酸やアミノ酸を含有させることができる。有機酸やアミノ酸は、金属をエッチングして研磨を促進すると共に、研磨を安定させることができる。なお、このような有機酸やアミノ酸はエッチング剤と呼ばれることがある。

ン、 $\beta$ -(3,4-ジヒドロキシフェニル)ーLーアラニン、L-チロキシン、4ーヒドロキシーLープロリン、L-システィン、L-メチオニン、L-エチオニン、L-システオニン、L-システィン 酸、L-システオニン、L-システィン 酸、L-アスパラギン酸、L-グルタミン酸、S-(カルボキシメチル)ーL-システィン、4-アミノ酪酸、L-アスパラギン、L-グルタミン、アザセリン、L-アルギニン、L-カナバニン、L-シトルリン、 $\delta$ -ヒドロキシーL-リシン、クレアチン、L-キヌレニン、L-ヒスチジン、1-メチルーL-ヒスチジン、3-メチルーL-ヒスチジン、1-メチルー1-ヒスチジン 1-メチルー1-ヒスチジン 1-メチルー1-ヒスチン 1-メチルー1-ヒステン 1-メチルー1-ヒステン 1-メチルー1-ヒステン 1-メチルー1-ヒストグン 1-メチルー1-ヒストグン 1-メチルー1-ヒストグン 1-メチルー1-ヒストグン 1-メチル 1-ヒストグン 1-メチル 1-ヒストグン 1-メチル 1-ヒストグン 1-メチル 1-アル 1

また、上述した有機酸およびアミノ酸の中でも、入手容易であることから、酢酸、乳酸、リンゴ酸、クエン酸、酒石酸、グリコール酸、蓚酸、フタル酸が好ましい。

#### [0024]

有機酸およびアミノ酸の含有量としては、金属研磨組成物に対して0.01~10質量%であることが好ましく、0.02~5質量%であることがより好ましく、0.05~2質量%であることが更に好ましい。0.01質量%以下では、研磨速度を向上させることができないことがあり、10質量%以上では、金属または金属合金のエッチング速度が速くなりすぎて、ディッシングを十分に抑制できず、平坦化できないおそれがある。

## [0025]

この金属研磨組成物は、砥粒を含有していなくてもよいが、研磨速度をより高める目的などで含有させることもできる。砥粒としては、シリカ、アルミナ、セリア、有機砥粒が挙げられ、このうち、スクラッチと研磨性を兼ね備えたシリカが好ましい。

砥粒の含有量は、含有量が多いとディッシングやスクラッチの原因になることから、金属研磨組成物中の30質量%以下であることが好ましく、20質量%以下であることが更に好ましい。

#### [0026]

金属研磨組成物には、適切に研磨し、平坦性をより向上させるために、上述した膜形成化合物以外の金属保護膜形成剤や防食剤を含有させることができる。このような金属保護膜形成剤または防食剤としては、例えば、金属、金属酸化物、金属イオンと反応して不溶性の錯体を形成する錯体形成化合物などが挙げられる。

錯体形成化合物の中でも、金属保護膜形成性や防食性に優れることから、アゾ ール類が好ましい。アゾール類としては、例えば、ベンズイミダゾールー2-チ オール、2- [2-(ベンゾチアゾリル)]チオプロピオン酸、2-[2-(ベ ンゾチアゾリル)チオブチル酸、2ーメルカプトベンゾチアゾール、1,2,3 ートリアゾール、1, 2, 4ートリアゾール、3ーアミノー1H-1, 2, 4-トリアゾール、ベンゾトリアゾール、1ーヒドロキシベンゾトリアゾール、1ー ジヒドロキシプロピルベンゾトリアゾール、2,3ージカルボキシプロピルベン ゾトリアゾール、4-ヒドロキシベンゾトリアゾール、4-カルボキシル-1H - ーベンゾトリアゾール、4ーメトキシカルボニルー1H-ベンゾトリアゾール、 4-ブトキシカルボニル-1H-ベンゾトリアゾール、4-オクチルオキシカル ボニルー1H-ベンゾトリアゾール、5-ヘキシルベンゾトリアゾール、N-( 1, 2, 3-ベンゾトリアゾリルー1-メチル)-N-(1, 2, 4-トリアゾ リルー1ーメチル) -2-エチルヘキシルアミン、トリルトリアゾール、ナフト トリアゾール、ビス [(1ーベンゾトリアゾリル)メチル] ホスホン酸、ベンズ イミダゾール、テトラゾール等またはその塩などが挙げられる。これらの中でも 、ベンゾトリアゾールが好ましい。

金属保護膜形成剤および防食剤の含有量は、金属研磨組成物の研磨性を低下させないために、金属研磨組成物中の5質量%以下であることが好ましく、2質量%であることがより好ましく、0.5質量%以下であることが更に好ましい。

## [0027]

また、金属研磨組成物には、性能、物性などに悪影響を及ぼさない範囲で、無機酸やその塩またはアルカリを含有させることができる。無機酸やその塩またはアルカリは、安定した研磨性能を維持したり、pH調整剤、緩衝剤などの役割を果たしたりする。

無機酸としては、例えば、炭酸、リン酸、硫酸、塩酸、硝酸などの酸が挙げられ、それらの無機酸の塩としてはアンモニウム塩またはカリウム塩が挙げられる。アルカリとしては、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸カリウム、炭酸水素カリウム、炭酸水素アンモニウムが挙げられる。

これら無機酸またはその塩またはアルカリの含有量は、金属研磨組成物の研磨性を低下させないために、金属研磨組成物中の10質量%以下であることが好ましく、5質量%以下であることが更に好ましい。

#### [0028]

さらに、金属研磨組成物には、必要に応じて、水溶性ポリマーや界面活性剤を含有させることができる。水溶性ポリマーや界面活性剤を含有させれば、膜形成化合物などの分散性を向上させることができる。

水溶性ポリマーとしては、例えば、ポリアクリル酸、ポリメタクリル酸やそのアンモニウム塩、ポリイソプロピルアクリルアミド、ポリジメチルアクリルアミド、ポリメタクリルアミド、ポリメトキシエチレン、ポリビニルアルコール、ヒドロキシエチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、カルボキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドンなどが挙げられる。

## [0029]

界面活性剤としては、カチオン性、アニオン性及び非イオン性のいずれも使用することができる。カチオン性界面活性剤としては、例えば、脂肪族アミン塩、脂肪族アンモニウム塩等が挙げられる。また、アニオン性界面活性剤としては、例えば、脂肪酸石鹸、アルキルエーテルカルボン酸塩等のカルボン酸塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキルナフタレンスルホン酸塩等のスルホン酸塩、高級アルコール硫酸エステル塩、アルキルエーテル硫酸塩等の硫酸エステル塩、アルキルリン酸エステル等のリン酸エステル塩などが挙げられる。非イオン性界面活性剤としては、例えば、ポリオキシエチレンアルキルエーテル等のエーテル型、グリセリンエステルのポリオキシエチレンエーテル等のエーテルエステル型、ポリエチレングリコール脂肪酸エステル、グリセリンエステル、ソルビタンエステル等のエステル型などが挙げられる。

これら水溶性ポリマーおよび界面活性剤の添加量は、金属研磨組成物の研磨性を低下させないために、金属研磨組成物中の5質量%以下であることが好ましく、1質量%以下であることがより好ましく、0.5質量%以下であることが更に好ましい。

#### [0030]

金属研磨組成物は、pH2~12までの間で使用されることが好ましく、pH3~10までの間で使用されることがより好ましく、pH5~9.5までの間で使用されることが更に好ましい。このような範囲にpHを調整することを目的として、前記エッチング剤、前記無機酸または無機酸塩を用いたり、アルカリ金属、アルカリ土類金属の酸化物、水酸化物を用いたりすることもできる。

#### [0031]

以上のような金属研磨組成物では、膜形成化合物が金属膜表面で重合して金属膜表面に重合膜を形成し、これが保護膜になるので、凸部を機械研磨した際には、凸部以外のエッチングを防止でき、ディッシングを防止できる。そして、凸部では、保護膜が容易に剥がされるので、研磨速度が向上して、低圧で高速研磨することが可能になる。また、重合膜によって金属膜の傷付きを防止できるので、歩留まりが向上する。

また、この金属研磨組成物は、多層配線部の配線をなす金属膜の研磨に適している。

#### [0032]

次に、上述した金属研磨組成物を用いて金属膜を研磨する研磨方法および基板の製造方法の一例について説明する。

この金属膜の研磨方法では、基板を保持するホルダーと研磨布を貼り付けた研磨定盤とを有する研磨装置を使用することができる。このような研磨装置を使用した場合には、研磨装置の研磨定盤の研磨布上に上述した金属研磨組成物を供給しながら、研磨される金属膜を有する基板を研磨布に押し当てた状態で研磨定盤と基板を相対的に動かすことによって金属膜を研磨する。

その際の研磨定盤の研磨布上に金属研磨組成物を供給する方法としては、例えば、ポンプなどで連続的に供給する方法などが挙げられる。また、金属研磨組成



物は全ての成分を含んだ1液で供給されてもよいが、液の安定性を考慮して過酸化水素の溶液とそれ以外の成分とを別ラインで供給することもできる。別ラインで2液以上を供給する場合には、研磨布到達直前に1液に混合して供給することも可能である。

また、研磨布としては、例えば、一般的な不織布、発泡ポリウレタンなどを使用できる。

#### [0033]

このような研磨方法により、金属膜が平坦化された基板を製造することができる。その基板の製造方法では、まず、層間絶縁膜を基板上に形成し、次いで、基板上の層間絶縁膜に配線を形成するための溝および開口部などの凹部を形成し、層間絶縁膜上に薄くバリヤ金属膜を形成する。続いて、バリヤ金属膜上に、凹部を充填するように、メッキなどの方法により銅などの金属からなる金属配線用の金属膜を形成させる。そして、この金属膜を、上述した研磨方法によって研磨し、必要があればバリヤ金属膜および層間絶縁膜をさらに研磨平坦化して、金属膜が平坦化された基板を製造する。

ここで、層間絶縁膜としては、酸化ケイ素膜、HSQ、MSQなどのケイ素を 多量に含む無機系の層間絶縁膜やベンゾシクロブテンからなる膜のような有機系 層間絶縁膜を用いることができ、さらには、これらに空孔を持たせた低誘電率層 間絶縁膜を用いることもできる。また、バリヤ金属膜としては、バリヤ性が高い ことから、タンタル、窒化タンタルなどのタンタル系金属を用いることが好まし い。

## [0034]

以上説明した金属膜の研磨方法では、上述した金属研磨組成物を用い、膜形成化合物によって金属膜上に重合膜を形成してから研磨するので、ディッシングを防止する。そして、凸部では研磨により、保護膜が容易に剥がされるので、研磨速度が向上すると考えられる。

また、本発明の基板の製造方法では、上述した研磨方法で金属膜を研磨する工程を有するので、平坦性の優れた基板を低圧で高速に製造することができる。

## [0035]



以下、実施例を挙げて本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれら実施 例になんら限定されるものではない。

〈研磨速度テスト〉

下記の条件で、研磨装置の研磨定盤の研磨布上に金属研磨組成物を供給しながら、基板を研磨布に押し当てた状態で研磨定盤と基板を相対的に動かして金属膜 を研磨し、そのときの研磨速度を測定した。

基板:4×4 cmに切断した銅膜付きシリコンウエハ

基板と研磨定盤との相対速度:54m/分

研磨圧力:10MPa

研磨パッド:ロデールニッタ社製 IC1000/SUBA400

金属研磨組成物供給速度:13ml/分

研磨速度の測定:研磨前後の電気抵抗値から換算した。

〈エッチングテスト〉

2 cm×2 cmの銅板を金属研磨組成物に浸け、銅板の減少量から、1分間当たりのエッチング速度を計算した。

[0036]

〈研磨特性テスト〉

実際の研磨特性を評価するために、下記の条件で、研磨装置の研磨定盤の研磨布上に金属研磨組成物を供給しながら、パターンが形成された基板を研磨布に押し当てた状態で研磨定盤と基板を相対的に動かして金属膜を研磨し、そのときの段差を測定した。

基板:タンタルがバリヤ金属膜として用いられ、深さが500nmの溝が形成された1200nmの銅膜が付いたシリコンウエハを4×4cmに切った基板。

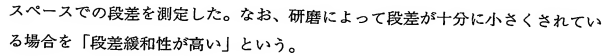
基板と研磨定盤との相対速度:54m/分

研磨圧力:30MPa

研磨パッド:ロデールニッタ社製 IC1000/SUBA400

金属研磨組成物供給速度:13ml/分

段差の測定:触診式の段差測定計を用い、100 μ m/100 μ mのライン/



[0037]

(参考例1~3) 柿タンニンの重合性

柿タンニンの重合性について検討した。柿タンニン、過酸化水素を表1に示す 組成でサンプルビンにとり、最後に酢酸銅の水溶液を添加して溶液の様子を観察 した。

つまり、柿タンニンは酢酸銅が関与して過酸化水素により酸化重合しゲル化したと考えられる。このことから柿タンニンは、膜形成化合物として銅膜上で重合膜を形成すると考えられる。

[0038]

## 【表1】

	参考例1	参考例2	参考例3	
柿タンニン(質量%)	0. 1	0. 1	0. 1	
<b>酢酸銅 (質量%)</b>	0. 14	0. 14	0	
過酸化水素(質量%)	0. 2	0	0. 2	
液の様子	液は徐々に粘度が高	60 分経過してもゲ	全く変化なし。	
	くなり、60分後―	ル化は起こらなかっ	į	
	部がゲル化した。	た。		

#### [0039]

#### (実施例1~3、比較例1)

膜形成化合物である柿タンニン、有機酸であるリンゴ酸、酸化剤である過酸化水素を用いて実施例 $1 \sim 3$  および比較例1 の金属研磨組成物を表2 のように調製し、上述したエッチングテストを行った。柿タンニン、リンゴ酸、過酸化水素を含有する金属研磨組成物を用いた実施例1 では、銅板表面に速やかに膜が形成され、エッチングが適度に抑制されていた。なお、この膜を水で洗浄した後、乾燥して参考例1 と同様に赤外分光スペクトルを測定した。その結果、フェノール〇ーH伸縮振動(3 4 1 8 c m $^{-1}$ )、芳香族C $^{-1}$ 日伸縮振動(1 7 1 1 c m $^{-1}$ )、芳香族C $^{-1}$ 0 の吸収が確認された。すなわち、この膜は、柿タンニン由来の重合物であることが確認された。

また、リンゴ酸を含有しない金属研磨組成物を用いた実施例 2、過酸化水素を含有しない金属研磨組成物を用いた実施例 3 ではエッチングされず、銅板表面にゲル状膜の生成が確認された。

一方、比較例1では、リンゴ酸と過酸化水素を含有し、柿タンニンを含有しない組成物を用いており、金属研磨組成物からなる液は薄い青色に変化し、基板は過度にエッチングされていた。

#### [0040]

# 【表2】

	実施例1	実施例2	実施例3	比較例1
柿タンニン(質量%)	1.0	1.0	1.0	なり
リンゴ酸 (質量%)	1.0	なし	1.0	1.0
過酸化水素(質量%)	2.0	2.0	なし	2.0
エッチング速度	14	0	0	104
(hm/知)				
基板の様子	適度にエッチングされ	・ッチングされ エッチングされず。	エッチングされず。	液は薄い青色に変化し、
	ていた。	60分後、銅板上にゲ	120分後、銅板上に	120分後、銅板上に 銅板は過度にエッチング
	数分後、銅板上厚さ数	銅板上厚さ数   ル化物が付着している   ゲル化物が付着してい   されていた。	ゲン化物が付着してい	されていた。
	mmの透明のゲル化物のが確認できた。	のが確認できた。	るのが確認できた。	
	が付着していた。			

[0041]

(実施例4~10、比較例2~6)

膜形成化合物である柿タンニンあるいは五倍子タンニン、防食剤であるベンゾトリアゾール、酸化剤である過酸化水素、砥粒であるコロイダルシリカ、表中の有機酸あるいはアミノ酸を配合して実施例  $4\sim1$  0 および比較例  $2\sim6$  の金属研磨組成物を表 3、表 4 のように調製した。そして、銅薄膜(金属膜)が形成されたブランケットウエハ(基板)の研磨速度およびエッチング速度を測定した。その結果についても、表 3、表 4 に示した。

[0042]

# 【表3】

		実施例4	実施例5	実施例6	実施例7	実施例8	実施例9	実施例 10
重合性化合物	柿タンニン	0.15	0,05	0.05	0.05	0.05		0.05
(質量%)	五倍子タンニン						0.05	
的食材(質量%)	(			0, 01	0.01	0.01	0.01	0, 01
酸化剤(質量%)	(	4.0	4.0	0,	4, 0	4. 0	4.0	4. 0
砥粒(質量%)								1.0
有機酸・アミノ酸	酸		クエン酸	クエン酸	温酸	値酸	クエン酸	クエン酸
(質量%)			0.5	o. 5	0.5	0.5	0.5	0.5
<b>研磨圧力</b> (gf/cm²)	m²)	100	100	100	100	100	100	100
研磨速度 (nm/分)	'知	173	722	873	503	781	642	866
エッチング速度	(好/mu)	0	62	65	26	8	55	09

防食剤:ベンブトリアゾール、酸石剤:過酸石水素、低粒;コロイダルシリカ

[0043]



		比較例2	比較例3	比較例4	比較例5	比較例6
重合性化合物	柿タンニン					
(質量%)	五倍子タンニン					
防食材(質量%)			0. 01	0. 01	0. 01	
酸化剤(質量%)		4. 0	4, 0	4. 0	4. 0	4. 0
砥粒(質量%)						
有機酸・アミノ酸		クエン酸	クエン酸	乳酸	蓚酸	
(質量%)		0. 5	0. 5	0, 5	0. 5	
研磨圧力 (gf/cm²)		100	100	100	100	100
研磨速度(nm/分)		499	336	263	554	1
エッチング速度 (nm/分)		52	32	29	0	0

防食剤;ベンゾトリアゾール、酸化剤;過酸化水素、砥粒;コロイダルシリカ

## [0044]

実施例4では、エッチング剤を有していなかったので、エッチング速度が0であったにもかかわらず、柿タンニンから形成された重合膜がブランケットウエハ上に形成されていたので、研磨速度は173 nm/分となった。

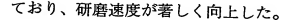
実施例5では、柿タンニンとクエン酸とを有していたので、実施例4に比して 研磨速度が向上した。

実施例6では、柿タンニン、過酸化水素、クエン酸に加えてベンゾトリアゾールをさらに含有していたので、実施例5に比して研磨速度がさらに向上した。すなわち、柿タンニンとベンゾトリアゾールの相乗効果が発揮された。

実施例7、実施例8では、エッチング剤を乳酸、蓚酸に変更したこと以外は実 施例6と同様であり、研磨速度は十分に速かった。

実施例9では、膜形成化合物として五倍子タンニンを用いたが、柿タンニンと 同様の効果を発揮し、研磨速度は十分に速かった。

実施例10では、平均粒径0.12 nmのコロイダルシリカを1質量%含有し



#### [0045]

一方、比較例 2~6では、膜形成化合物である柿タンニンあるいは五倍子タンニンを含有していなかったので、研磨速度が十分に速くならなかった。すなわち、比較例 6 と実施例 2、比較例 2 と実施例 5、比較例 3 と実施例 6、比較例 4 と実施例 7、比較例 5 と実施例 8 とを比較すると、いずれも柿タンニンを含有しない比較例は、研磨速度が低かった。

#### [0046]

### (実施例11)

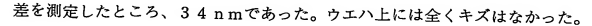
リンゴ酸 0.15質量%、ポリアクリル酸(分子量 25000)0.15質量%、ベンゾトリアゾール 0.2質量%、柿タンニン 0.05質量%、過酸化水素 9.0質量%を混合した水溶液を金属研磨組成物として用いた。この金属研磨組成物を用い、上述した研磨速度テストにより求めた研磨速度は 350 nm/分であり、上述したエッチングテストより求めたエッチング速度は 1 nm/分であった。

また、この金属研磨組成物を用い、パターンが形成され、タンタルバリヤ膜を有するウエハ(基板)を研磨した。そして、その際の研磨特性テストを上述した方法に基づいて行った。ウエハのタンタルバリヤ膜が露出するまで研磨して、ウエハの段差を測定したところ、35nmであった。したがって、段差緩和性が高く、ディッシングが少ないことがわかった。また、ウエハ上には全くキズは見られなかった。このように膜形成化合物である柿タンニンを含有することにより、段差緩和性、ディッシングを低下させることなく研磨速度を向上することができた。

#### [0047]

#### (比較例7)

柿タンニンを含有させなかったこと以外は実施例11と同様にして金属研磨組成物を得た。上述した研磨速度テストにより求めた研磨速度は256nm/分であり、上述したエッチングテストより求めたエッチング速度は1nm/分であった。また、実施例11と同様にしてパターン付きウエハを研磨したてウエハの段



[0048]

#### 【発明の効果】

本発明の金属研磨組成物によれば、ディッシングを防止できるので、平坦性を高くでき、金属膜特に銅膜の研磨の研磨速度を向上させて低圧での高速研磨を可能にする。また、金属膜の傷付きが防止されるので、歩留まりが向上する。しかも、安価であるため、工業的である。

さらに、本発明の金属膜の研磨方法によれば、金属膜を低圧で高速研磨して平 坦化することができ、本発明の基板の製造方法によれば、平坦性の優れた基板を 低圧で製造することができる。



【要約】

【課題】 ディッシングを防止して平坦性を高くし、金属膜特に銅膜の研磨の研磨速度を向上させて低圧での高速研磨を可能にし、しかも、歩留まりが向上する安価で工業的な金属研磨組成物を提供する。さらには、金属膜の研磨方法および基板の製造方法を提供する。

【解決手段】 本発明の金属研磨組成物は、金属膜の研磨に用いられ、金属膜表面にて重合して金属膜表面に重合膜を形成する膜形成化合物を含む。本発明の金属膜の研磨方法は、上述した金属研磨組成物を用いて金属膜を研磨して平坦化する。本発明の基板の製造方法は、上述した金属膜の研磨方法によって、凹部を有する基板上に形成され、前記凹部を覆うように充填している金属膜を研磨して平坦化する工程を有する。

【選択図】 なし

## 認定・付加情報

特許出願の番号 特願2002-317705

受付番号 50201649899

書類名 特許願

担当官 第三担当上席 0092

作成日 平成14年11月 1日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】 000002004

【住所又は居所】 東京都港区芝大門1丁目13番9号

【氏名又は名称】 昭和電工株式会社

【代理人】 申請人

【識別番号】 100064908

【住所又は居所】 東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

【氏名又は名称】 志賀 正武

【選任した代理人】

【識別番号】 100108578

【住所又は居所】 東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

【氏名又は名称】 高橋 詔男

【選任した代理人】

【識別番号】 100089037

【住所又は居所】 東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

【氏名又は名称】 渡邊 隆

【選任した代理人】

【識別番号】 100101465

【住所又は居所】 東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

【氏名又は名称】 青山 正和

【選任した代理人】

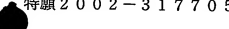
【識別番号】 100094400

【住所又は居所】 東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

次頁有





# 認定・付加情報 (続き)

【氏名又は名称】

鈴木 三義

【選任した代理人】

【識別番号】

100107836

【住所又は居所】

東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

【氏名又は名称】

西 和哉

【選任した代理人】

【識別番号】

100108453

【住所又は居所】

東京都新宿区高田馬場3丁目23番3号 ORビ

ル 志賀国際特許事務所

【氏名又は名称】 村山 靖彦

# 特願2002-317705

## 出願人履歴情報

識別番号

[000002004]

1. 変更年月日

1990年 8月27日

[変更理由]

新規登録

住 所 氏 名 東京都港区芝大門1丁目13番9号

昭和電工株式会社